# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

### ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-227842

の発明の名称 一酸化炭素の除去剤

**到特 頤 昭60-65053** 

@出 願 昭60(1985) 3月30日

横浜市緑区梅が丘6番地2 日本専売公社中央研究所内 明 岩 松 下 79発 黒 繁 夫 横浜市緑区梅が丘6番地2 日本専売公社中央研究所内 明 者 石 @発 日本専売公社中央研究所内 ②発・明 市 宏 横浜市緑区梅が丘6番地2 瀬· 昭 横浜市緑区梅が丘6番地2 日本専売公社中央研究所内 73発 明 者 泉 暢 水崎 横浜市緑区梅が丘6番地2 日本専売公社中央研究所内 ⑫発 明 老 の出 颐 日本たばこ産業株式会 東京都港区虎ノ門2丁目2番1号 社

明 細 智

1. 発明の名称

一般化炭素の除去剤

2. 特許請求の範囲

鋼,コペルト,銀,ニッケルから選ばれる一種 類以上の金属酸化物、二酸化マンガン、及びパラ ジウム酸化物よりなる一酸化炭素の除去剤。

3. 発明の詳細な説明

( 強業止の利用分野)

. この発明は一般化炭素を含有するガス中から常温で一般化炭素(以後 C () と略記する)を選択的 に除去する新規な除去剤に関する。

(従来技術)

炭素や炭素化合物の不完全燃焼によって発生する CO の生体におよぼす悪影響は衆知のところであり(たとえば環境汚染物質の生体への影響 A 「一酸化炭素」鈴木庄光らほか訳、東京化学同人)、このため暖) 器具の脱ガスや爽煙による室内空気の汚染、自動車エンジン・ポイラーなど排ガスによる大気の汚染を防止したり、鉱山内での爆発率

故中火災などの災害時の保安のため CO を含有するガス中の CO 機能を低減する方法の確立が強く 望まれている。

CO は一般的には酸化されやすい物質であり、 · それを触媒するものとして金属単体、金属級化物 又はそれらの混合物が多数知られている。しかし、 それらのほとんどは活性をあらわす温度娘が高温 域にあり、常温付近の低温でCO をすみやかに飲 化するのに十分な性能を有する触媒は現在まであ まり多くは知られていない。例えば特開盼55-73349 号公報にはパラジウムなどの資金製塩と、 マンガンなどの単金属塩の各一種以上を含む路被 に有根カルポン酸を加えた格液をシリカ又はアル ミナなどの担体に担持させ、乾燥後還元工程を経 て得られる触媒の製法が開示されている。この製 法によって得られる触媒はその実施例にあるよう に 150~250℃において CO 酸化活性を示すが常 温における CO 酸化活性は全く認められない。ま た特開昭 49-104895 号公報には酸化アルミニ ウムを担体とし、これに有機マンガン溶液を含費

させた後、700~900℃ で焼成、次いでこれに アンモニアを含設させた後パラジウム塩溶液で肌 理したものを乾燥後、再び600~800℃で焼成す る触媒の製法が開示されている。との製法によっ て得られた触媒は550℃のような高温域でCO 酸 化活性を示すが、常風では CO 酸化活性を示さた い。白金、パラジウム等の貴金属の一部が常温で CO 酸化活性を有し、水分に対しても比較的安定 な活性を持続するが、活性自体は極めて低い。酸 化銀や過マンガン酸鉄は水分の存在下でも活性を 示すが反応が化学量論的に近く、従って寿命が短 ・くかつ高価であるという難点がある。以上述べて きたように常風で十分に與用に供すことのできる ものは少いが、実用に供しりるものとしては二般 化マンガンと酸化第二銅を主体としたホブカリッ h (M.Katz, "Advances in Catalysis", 5 , 177 (1953)) と二酸化マンガンとパラジウム化合 物よりたる CO 除去剤 ( 特開昭 57-65331号公 報)とが知られている。前者は常温でも高いCO の酸化活性を有し防毒マスクにも使われているが、

× 14"

**- 3 -**

除去剤の場合は活性二酸化マンガンに対する金属パラジウム、あるいはパラジウム化合物の重量組成比がパラジウムとして 0.0 6 ~ 0.3 2 必要であり致減として希少なパラジウムを多量に消費するため高価であるといり問題があった。本発明はパラジウム合数がより少く、しかも高活性で、ガス中に含まれる水分により失活しにくい特徴を有する CO 除去剤を提供することを目的としたものである。

#### (問題点を解決するための手段)

本発明は二酸化マンガンとパラジウム化合物よりなるCO 除去剤において、鍋、コパルト、銀魚のおびにおいて、鍋の一種類以上上のはれる一種類としての活性量を署しく増加させ、従来としてのおうジウム使用量の節波は、二酸はでものである。本発明の除去剤の組成は、二酸化マンガント、銀、ニッケルから成る静より遺ばれる一種類以上の金銭酸化物で、二酸化マンガンと一様

酸はの水分によって容易に活性を失うため密閉して保存し、さらに使用に際しては処理すべきがいたので、であったいのでは、なかないででのでは、なかにより、では、水分による失活は少いが活性の低いパラシウムにより、水分による失活は少いが活性の低いパラシウム、あるいはパラジウム化合物の両方を組みがした。ないは、カス中での酸化活性を高く、ガス中のCO を選択的にCO に酸化変換する、数者な効果を発揮する。

#### (発明が解決しようとする問題点)

二酸化マンガンとパラジウム化合物より なるCO 除去剤 (特開昭 5 7 - 6 5 3 3 1 号公報 ) は、常温に かいてホブカリット以上の CO 酸化活性を示すば かりでなく、ホブカリットに比較してガス中に含まれる水分により失活しにくい特徴を有している。しかしながらホブカリットがマンガン,網,その 他安価な金銭の酸化物の混合物であるのに対して、二酸化マンガンとパラジウム化合物よりなる CO

- 4 -

な混合物で存在させる場合には各々の金属に換算 して 10~40 wt 5 , 二酸化マンガンの 安面に付着 させる場合には1~10 \*15程度が適当である。 二畝化マンガン1に対するパラジウム優化物の重 世組成比はパラジウムとして、 0.0001~0.01 の 範 聞である。この系におけるパラジウム酸化物はCO を破化して CO<sub>x</sub> とし Pd(I) → Pd(0)となる。二酸化 マンガンと金属級化物がは主として避元状態にあ るパラジウムを Pd(0) → Pd(1)のように復元する。 その結果還元状態になったマンガンと金属酸化物 Xを構成していた金嶌は空気中の酸素で再酸化さ れ、系全体としてサイクルが機能している。との 場合、二酸化マンガン単独より金属酸化物×が共 存することにより空気中の観光をすみやかに系中 にとり入れることができ、かつ母元状態にあるパ ラジウムを容易に再酸化することに依って采中に あるパラジウムを有効にCO の酸化に活用すると とができる。金嶌被化物 X の金銭は2種類以上で あってもよい。パラジウム酸化物が存在しない場 合、即ち二酸化マンガン+Xの組成物は常温にお

'n

いてCO 酸化活性を有するが、その活性は低い。 他方、少量のパラジウム酸化物が共存すると、既 に述べたよりに主たる CO 叡化がパラジウムのレ ドックスを中心とするメカニズムにかわり、その CO 除去剤としての活性を著しく増やし、かつそ の耐水性を大きく改物する効果が認められる。二 酸化マンガンは活性二酸化マンガンが最も望しい が、熱分解二酸化マンガン、又は道解二酸化マン ガンでもよい。パラジウム放化物と金属酸化物X と二酸化マンガンとの組みあわせに際しては、二 酸化マンガンを硝酸パラジウムや塩化パラジウム · たどの水浴性パラジウム塩類と蜊,コパルト,銀, ニッケルから成る群より選ばれる一種類以上の金 庭の水浴性塩類との混合溶液に浸液した後、ロー タリーエパポレーターを用いて溶媒を留去すると とによって二畝化マンガン农面にこれらの塩類を 付済せしめ、次いで過マンガン酸カリウム水浴液、 オソンなどの酸化剤で酸化すればよい。無機質多 孔体に担持した二段化マンガンに対しても同様の 処理ができる。さらに促式法で活性二艘化マンガ

- 7 -

ムにして 0.0 1モルノル 塩化制にして 0.6モルノル の 改度の混合水溶液5 ulを加え、20 mm Hg の放圧 下、30分間含設させた。次いでロータリーエバ ポレーターを用い、50℃,20 mm Hg で水を留 去させた後、110℃の乾燥器中で24時間乾燥 した。とのようにして得られたものを 4.5ゃ19 過 マンガン飯カリウム水浴液に30分間浸渍し、炉 過し、戸液に色がつかなくなるまで蒸留水で繰り 返し洗浄後、110℃の乾燥器中で24時間乾燥 させ、本発明のCO、除去剤5gを得た。このCO 除去剤中のパラシウム及び銅の含有量は原子吸光 法により分析した結果、パラジウムはCO 除去剤 中 0.1 w 1% であり、銅は 3.2 w 1% であった。 X 線 光電子分光計 (ESCA) によれば表面のパラジウム は PdO、銅はCuOとして存在していることが確認さ れた。以上のようにして得た除去剤50甲をはか りとり、ガラス管(内径6 mx,長さ110 mm)に 充塡し、ガラスウールで充塡物の両端を押えた。 このガラス管化キャリアガスとしてへりウムを低 分 5 0 ml の 航速で通過させながら、 標準混合ガス

ンを関型する過程で、銅、コベルト、級、ニッケルから選ばれる一種以上の金属の塩類、又は酸化物と共にパラジウムの塩類または酸化物を混入させてもよい。このようにして得られた本発明のCO除去剤の用途としては、防毒マスク用、室内空気清浄機用、あるいはシガレットのフィルターやホルダーに充填して使用するたばと煙中のCO低酸用などがある。

以下、具体的な実施例を挙げて本発明にかかる CO 除去剤の詳細な説明を行う。

奥施例 1.

硝酸マンガン 6 水塩を 5 0 8を水 2 ℓ に溶解し、
1 0 0 mℓ の設硝酸を加えマグネチックスターラー
で機拌しながら 4.5 wt 8 の過マンガン酸カリウム
水溶板 2 ℓ を徐々に満下した。生じた沈でんを 12
時間熟成後、蒸留水を用いてよく洗浄し、吸引戸過した。得られた固型物を 110℃、 2 4 時間乾燥して 3 8 9 の活性二酸化マンガンを得た。 これを
8 0 メッシュ以下に粉砕して実験に供した。

活性二酸化マンガン58を取り、塩化パラジウ

**-** 8 −

(CO4.83 vo1 %, O. 3.7 5 vo1 %, CH. 3.8 5 vo1 %, He バランス)のバルスを常温(25℃)で10 ml与たた。ガラス管を通過したガスを直接、ガスクロマトグラフに導きガス組成を分析した。他方、対

吸というジウム酸化物よりなるものを同様に調製と

マンガンと斜酸化物よりなるものを同様に調製化

マンガンと斜酸化物よりなるものを同様に調製化

マンガンと斜酸化物よりなるものを同様に調製化

な3.3 w t % 含有されていることが原子・数光法により確認された。その他の対照物として市販のホンカリット(重松製作所製TS式隔離式防毒マスク

用吸収管CA-502 - 酸化炭素用)を用いた。

結果を表しに示す。

表 1

ベルス回数			Ī_	Ι.	١.				Ī_						
缺去荆		2	3	•	5	6	,	8	9	10	11	12	18	14	10
本発明の除去剤 (Cu 酸化物+ MnO <sub>2</sub> +Pd酸化物	98	100	100	97	95	96	90	92	89	86	85	79	80	79	76
NEO +P40	55	60	62	60	57	56	54	50	51	48	47	45	45	43	43
MaO, +CuO	31	29	27	25	24	25	23	20	19	17	16	14	11	12	10
ホブカリット	52	43	44	45	45	42	39	35	36	33	30	28	24	22	22

(数字はCO のCO。への転化率例を示す)

#### 安施例 2.

実施例1の組成の鋼をコバルト、又は銀、又はニッケルに置換した場合にも二酸化マンガンとパラジウム酸化物より構成している除去剤にくらべ、顕著なCO 除去効果が認められた。即ち、パラジウム 0.0 9 w i 多、コバルト 3.8 w i 多、を含有する本発明の CO 除去剤(除去剤 A)、パラジウム 0.1 w i 多 像にして 5.2 w i 多 を含有する本発明の CO 除去剤(除去剤 B)、パラジウム 0.1 w i 多、ニッケル 3.0 w i 多の構成比をもつ本発明の CO 除去剤(除去剤C)について、実施例1で述べたようにパルス試験を

-11-

妻 3

は去剤	1	2	3	4	5	6	7
実施例1による欽宏剤 (Cu液化物+M=O <sub>E</sub> +Pd液化物)	6	25	50	77	89	88	89
突進州2による除去剤A (Co軟化物+MnOs+Pd酸化物)	6	19	33	41	48	59	63
岡 上 B (Ag像化物+M□Os+PΦ酸化物)	27	35	44	61	65	68	67
· 阿 上 C (Nt陳化物+NaOz+Pa陳化物)	22	31	40	43	50	52	55
* 7 2 9 , 1	0	0	0	0	0	0	0

(数字は CO の <del>Cos.</del> への転化率例を示す)

#### 実施例 4

硝酸マンガン 6 水塩 1 0 8 を 1 0 0 配の水に溶解し、 これに 1 5 町の塩化パラジウム、 7 8 の硝酸 3 水塩を加えた。 さらに 5 配の機硝酸を加えた。 さらに 5 配の機硝酸を加えた後、溶液をよく 提拌したがら 4.5 w t 5 過マンガン酸カリウム水溶液 1 0 0 配をゆっくり 補下した。 摘下終了後 3 0 分間 提拌をつづけ、 次いで生じた はでんを蒸留水で十分洗浄し、 過マンガン酸イオンの色がほとんど認められなくなったら 放圧ろ過

行い、炭2に示すよりな結果を得た。

表 2

	パルス回数	i				i .					
除去刷		1	2	3	4	5	6	7			10
餘 去 (Co酸化物+Mni)	剤 A +Pd低化物)	92	88	85	80	76	73	69	64	61	55
除去 (ASSEP化物+NPO	利 B +Pd bx(比较)	100	98	96	91	88	83	79	75	70	68
餘 去 (Ni酸化物+MaC	剂 C +Pd酸化物)	89	80	76	73	71	67	63	58	54	53

COL (数字はCUOCIA への転化率例を示す)

#### 実施例 3

実施例1,2で用いた4種のCO 除去剤、およびホブカリットを1週間、相対湿度65~70分の室内に放促した後50分ずつをはかりとり、実施例1ですでに述べたと同様にしてベルス試験を行った。その結果は裝3に示すようにホブカリットが完全にCO に対する酸化活性を失っていたのに対して、本発明の除去剤はベルス回数を重ねるどとに急速に活性の上昇が認められた。

- 12-

した。得られた固型物を風乾し、さらに110℃、24時間乾燥器中で乾燥して6.98の本発明のCO除去剤を得た。原子吸光法による分析では、バラジウム金属として0.13%、網酸化物は網金属として25%であった。対照として40年を含まない、即ち二酸化マンガンとバラジウム酸化物の含有量はバラジウム金属として0.16%であった。得られたCO除去剤をそれぞれ50%用いバルス法でCO酸化活性を調べた。

結果を殺4亿示す。

表 4

スルス値数 除去剤	1	2	3	4	5
本 発 明 の 絵 去 剤 (MnO <sub>s</sub> +Cu酸化物+Pd 酸化物)	99	98	97	96	96
対 服 (MnO <sub>1</sub> +Pd 酸化物)	53	42	39	29	38

(数字はCOのCompへの転化率例を示す)

舆施例 5

実施例 4 において硝酸絹を 4 ♥の硝酸銀におきかえた場合、 鍵酸化物の含量が金属銀に換算して 2 4.3 %、バラジウム酸化物の含量が金属パラジウムに換算して 0.1 1 %の二酸化マンガン、バラジウム酸化物、 鍵酸化物よりなる本発明の CO 除去剤 5 0 ♥を用い、パルス法で CO 酸化活性を崩1 パルスから第5 パルスまで調べたところ、一酸化炭素の二酸化炭素への転化率は 100, 100,98,97,95 まであった。

#### 実施例 6

直径 5 mmの球状アルミナを砕き、8~14メッシュの分画 108 をはかりとり、0.5 モルノ 8 の 強度の硝酸マンガン水解液 25 ml に加え、20 mm Hg の減圧下、90 分間含殻させた。次いでロータリーエパポレーターを用い、50 ℃,20 mm Hg で水を留去させた後、110 ℃の乾燥器中で 24 時間乾燥させた。これを磁性るつぼに入れ 180 での電気炉中で 5 時間熱分解した。収量は 10.98 で

- 1 5 -

#### 実施例 7

#### 実施例 8

8から12メッシュの球状シリカ・アルミナ 100gをはかりとり、これに1モル/1の濃度 の硝酸マンガン水溶液125mlを加え、20mmHg の減圧下、30分間含設させた。次いでロータリ あった。とのうち58をとり、これに塩化パラジウムにして0.01モル/ e、塩化コバルト6水塩にして0.8モル/ eの混合水路液0.5 mlを水を加たて3 mlとして加え、20 mm Hg の放圧下、30分間含度させた。次いでロータリーエバボレーターを用い、50℃、20 mm Hg の放圧下で水を留去させた後、110℃の乾燥器中で24時間乾燥した。実施例1で既迷したとおり過マンガン酸カリウム水溶液で飲化後、乾燥して本発明のCO 除去剤を得た。対照としてコバルト酸化物を含またいものを同様に調製した。各19をとりバルス飲験でCO 酸化活性をしらべ、表5のような結果を得た。

5¥ 5

パルス国教 は去剤	J	2	3	4	5
本 苑 明 O 酸 化 剤 (NnOs+Co酸化物+Pd酸化物)	100	98	90	87	85
対 飛 (MinOs + Pd Bat 化物)	65	63	64	60	61

(数字はCO の Com への転化率例を示す)

- 16-

ーエパポレーターを用い、50℃。20mm llg で 水を留去させた後、110℃の乾燥器中で24時 間乾燥させた。とれを磁製るつぼに入れ、電気炉 中180℃で5時間熱分解した。塩化パラジウム にして 0.0 1 モルノ 8 , 塩化ニッケル 6 水塩にし て 0.8 モルノ 6 の混合水溶放 1 0 叫をとり水を加 えて30 似とし、これを二畝化マンガン担持シリ カアルミナに注ぎ、20 xx Hg の被圧下で含殻さ せた。次いでロータリーエパポレーターを用い、 50℃,20 mm Hg で水を留去させた後、110 ℃の乾燥器中で24時間乾燥した。実施例1で既 述したとおり過マンガン設力りウム水裕赦で鍛化 後、乾燥した。とのりち508を取り、シロッコ ファンの吸気口部を完全に扱うように取り付けた ふるい(60から80メッシュ)中に充填(底面 徵 7 8 cal , 阁 厚 1. 3 caa ) した。 別 に 非 分 數 型 赤 外 光度計(CO,CO,用)によって内部のCO,CO,を 阿時に削定できるように試作したチャンパー(0.2 が)を用意し、上記シロッコフィンを内部に据え 置き、除去暦中における空気の設速度を50㎝/

砂によるようにシロッコファンを外部からの操作 ては動できるようにした。チャンパー内にガスシ リンジでCO ガスを注入し、チャンパー内のCO およびCO. の徴度の経時変化を調べた。その結果 CO 農废は最初250ppmあったものが、5分後に は 126 ppm、 1 0 分後には 89 ppm, 3 0 分後には 6 8 ppm、6 0 分後には 51 ppm と断波し、それ れにつれて CO2 が漸増する傾向を示した。

#### (発明の効果)

以上の実施例から明きらかのように本発明のCO 除去剤は、(1)室温で活性を維持する。(2) CO 酸化 <sup>\*</sup>速度が大きい (3)ガス中の水分により失活しにく い (4)有機エアロゾル含有ガス中でも活性を維持 する (5)高い活性を有するので除去剤の使用量が 少く経済的に有利である (6)除去剤中に含まれる 高価なパラジウム化合物が少量ですみ、除去剤自 体が安価であるとと等のすぐれた特徴を有してい る。